BEST AVAILABLE COPY

WO 2005/000302 PCT/FR2004/001630

1

UTILISATION DE PYRAZOLOPYRIDINES POUR LE TRAITEMENT DE DEFICITS COGNITIFS

Domaine de l'invention

5

10

15

La présente invention concerne le domaine de la biologie, de la génétique et de la médecine. Elle concerne notamment de nouvelles compositions et méthodes pour le traitement de pathologies neurodégénératives, et notamment pour améliorer, augmenter ou faciliter la cognition de sujets atteints de pathologies neurodégénératives. L'invention repose plus particulièrement sur l'utilisation de composés de la famille des pyrazolopyridines pour améliorer les facultés cognitives de sujets atteints de maladie neurodégénérative. L'invention est utilisable pour l'amélioration de la condition de sujets atteints de diverses pathologies neurodégénératives, et tout particulièrement de la maladie d'Alzheimer ou de la démence vasculaire.

Arrière Plan de l'invention

20

De nombreuses pathologies neurodégénératives ont été décrites comme ayant une composante ou un stade lié au phénomène d'apoptose ou mort cellulaire programmée. On peut citer aussi bien les pathologies neurodégénératives du système nerveux central (par exemple la Sclérose Latérale Amyotrophique - SLA-, la maladie de Parkinson, la maladie d'Alzheimer ou la démence vasculaire), que les maladies dégénératives périphériques, notamment oculaires. Ces pathologies disposent principalement de traitements symptomatiques, notamment de traitements des phénomènes inflammatoires associés, mais peu de traitements des causes réelles de ces désordres, en raison notamment de la complexité des mécanismes et voies métaboliques impliqués, et de la diversité des facteurs causatifs.

30

25

La demande internationale de brevet n° WO03/016563, déposée par la demanderesse, décrit de nouvelles cibles moléculaires de la neurotoxicité ainsi

que de nouvelles approches thérapeutiques pour le traitement des pathologies neurodégénératives. Ces approches sont basées sur une modulation de l'activité ou de l'expression d'une phosphodiestérase de type 4.

- La demande internationale n° PCT/FR04/00366, déposée par la demanderesse, propose de nouvelles approches de traitement des pathologies dégénératives oculaires basées sur une modulation de l'activité ou de l'expression d'une phosphodiestérase de type 4.
- Les demandes WO01/78709, WO01/81348, WO01/81345 et WO03/045949 se rapportent à l'utilisation de pyrazolopyridines dans le traitement de certains événements associés aux pathologies neurologiques, tels que la formation d'agrégats peptidiques (WO01/78709), la phosphorylation de la protéine TAU (WO01/81348) ou le blocage de l'enzyme GSK-3 (WO01/81345 et WO03/045949).

Résumé de l'invention

20

25

30

La présente demande concerne maintenant de nouvelles stratégies thérapeutiques de maladies neurodégénératives dans lesquelles les fonctions cognitives sont altérées, comme observé dans la maladie d'Alzheimer et la démence vasculaire. Ces stratégies sont basées sur une modulation d'une ou plusieurs voies métaboliques identifiées par les inventeurs, qui sont corrélées à l'apparition, au développement et à la progression de l'excitotoxicité et de l'apoptose dans les cellules nerveuses, et sont particulièrement pertinentes dans les maladies neurodégénératives et la fonction cognitive.

La présente demande découle plus particulièrement de la mise en évidence des propriétés avantageuses et remarquables de composés de la famille des pyrazolopyridines, dont l'étazolate, pour le traitement des déficits cognitifs, notamment ceux induits par la maladie d'Alzheimer et la démence vasculaire. La présente demande propose ainsi de nouvelles stratégies thérapeutiques

destinées à traiter ou réduire les troubles cognitifs chez des patients atteints de maladie neurodégénérative.

De manière générale, la présente invention concerne donc l'utilisation d'un composé de la famille des pyrazolopyridines pour le traitement de maladies neurodégénératives, notamment de déficits cognitifs associés aux maladies neurodégénératives.

Un autre objet de l'invention réside dans l'utilisation d'un composé de la famille des pyrazolopyridines pour traiter ou améliorer le déficit cognitif chez des sujets atteints de pathologie neurodégénérative, notamment de la maladie d'Alzheimer ou de la démence vasculaire.

Un aspect plus général de l'invention concerne également l'utilisation d'un modulateur du GABA(A) et des radicaux libres pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des pathologies neurodégénératives, notamment de la maladie d'Alzheimer et la démence vasculaire, ou des troubles ou désordres cognitifs chez les patients atteints de telles pathologies.

20

5

10

15

Un objet particulier de l'invention réside dans l'utilisation d'un composé de la famille des pyrazolopyridines pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des déficits cognitifs chez les patients atteints de maladie neurodégénérative.

25

30

Un autre objet de l'invention réside dans une méthode pour augmenter la cognition ou la perception cognitive chez des patients atteints de maladie neurodégénérative, comprenant l'administration à un sujet d'un composé tel que défini ci-avant. Avantageusement, la méthode de l'invention permet en outre d'inhiber ou réduire l'excitotoxicité neuronale lors des maladies neurodégénératives.

10

15

20

25

30

Sans vouloir être lié par un mécanisme d'action, il apparaît que l'action bénéfique inattendue et avantageuse des composés selon l'invention sur les désordres cognitifs puisse s'expliquer par un double impact au niveau du récepteur GABA(A) et de la mitochondrie. En effet, la présente invention décrit l'identification, dans le cerveau de sujets pathologiques, de trois événements moléculaires originaux caractérisés par une altération de l'expression de l'ARNm de la PDE4, de AKAP1 et de GABA(A)RAPL1. Ces événements sont corrélés dans le temps avec le phénomène d'excitotoxicité et/ou de mort neuronale, et démontrent l'existence d'altérations de la signalisation GABA en relation avec des troubles cognitifs. Ainsi notamment, la présente invention révèle l'existence d'altérations d'épissage de l'ARNm codant pour la sous-unité epsilon du récepteur GABA(A) entre des ARNm extraits de cortex préfrontal de patients atteints de la maladie d'Alzheimer d'une part et des ARNm extraits de la même région de cerveau d'individus contrôles ayant le même âge, d'autre part. Cette découverte est particulièrement intéressante puisque cette protéine est impliquée dans la présentation et la désensibilisation du récepteur GABA(A), et que le vieillissement et les processus liés à l'âge sont associés à une augmentation de la durée nécessaire à la désensibilisation de ce récepteur GABA(A). Ces processus, et notamment les déficits cognitifs, pourraient donc être compensés par des composés selon l'invention, présentant une action au niveau de la voie GABA et des mitochondries.

La présente invention apporte donc des éléments nouveaux et essentiels à l'élection du récepteur GABA(A) comme cible thérapeutique pour le traitement de la maladie d'Alzheimer et plus généralement des désordres cognitifs, et permet ainsi de rendre compte des effets biologiques et thérapeutiques observés lors de l'utilisation de composés de la famille des pyrazolopyridines dans le traitement de maladies neurodégénératives, dont la maladie d'Alzheimer et la démence vasculaire, et plus particulièrement pour traiter les désordres cognitifs. Les résultats présentés dans les exemples illustrent notamment l'efficacité de tels composés à améliorer les capacités de mémorisation des animaux dans une situation aversive.

5

Description détaillée de l'invention

5

10

15

20

25

30

L'excitotoxicité et l'apoptose sont les deux causes principales de la mort neuronale. Les multiples voies de l'apoptose émanent de la mitochondrie, et un des points cruciaux pour l'apparition de l'apoptose est, par exemple, l'ouverture du pore mitochondrial de transition (MPTP). La surproduction de radicaux libres (ROS), due au dysfonctionnement de la mitochondrie, déséquilibre la régulation de l'apoptose et induit ainsi une augmentation de la vulnérabilité des neurones à l'excitotoxicité.

Ces deux phénomènes, la surproduction des radicaux libres et l'excitotoxicité, sont impliqués dans le mécanisme pathologique entraînant la mort neuronale due à l'âge et les maladies neurodégéneratives telles que la maladie d'Alzheimer, la démence vasculaire, la maladie de Parkinson et la SLA. En effet, il a été démontré que les radicaux libres sont au moins en partie responsables des déficiences des cerveaux âgés. Le stress oxydatif a été impliqué dans la progression de la maladie d'Alzheimer, de la démence vasculaire, de la maladie de Parkinson et de la SLA. Le stress oxydatif est le résultat d'un dérèglement de l'homéostasie entre les pro-oxydants et les anti-oxydants, qui conduit à la génération de radicaux libres toxiques.

Les inventeurs ont établi un répertoire des altérations de l'épissage de l'ARN dans le cerveau d'animaux modèles de SLA âgés de 60 jours, qui a été réalisé par criblage différentiel qualitatif selon la technique DATAS (décrite dans la demande n° WO99/46403). Ce répertoire a été construit à partir d'ARN extraits d'échantillons de cerveau et de moelle épinière, sans isolement préalable des neurones, afin de prendre en compte un maximum d'évènements d'épissages alternatifs liés au développement de la pathologie. Le répertoire ainsi produit contient plus de 200 séquences distinctes, impliquant des acteurs clefs du phénomène d'excitotoxicité, tels que les canaux potassiques et le récepteur NMDA. La spécificité des séquences qui constituent ce répertoire est attestée

6

par le fait que la même analyse différentielle qualitative de l'expression génétique réalisée sur des animaux âgés de 90 jours aboutit à un répertoire différent, dont sont absents notamment les différents marqueurs de l'excitotoxicité. L'analyse des modifications d'épissage confirme que les évènements moléculaires sont différents selon le stade de la pathologie.

De manière particulièrement intéressante et inattendue, la réalisation de DATAS sur des ARN d'animaux contrôles et transgéniques âgés de 60 jours a permis d'isoler un fragment d'ADNc dérivé de l'ARNm de la phosphodiestérase 4B, de la protéine AKAP1 ("A Kinase Anchoring Protein") et de la protéine GABA(A)RAPL1 ("GABA(A) Receptor Associated Protein Like 1").

10

15

20

25

30

La protéine PDE4B, capable d'hydrolyser l'AMPc, est impliquée dans la régulation de la concentration intracellulaire d'AMPc. La protéine AKAP1 ancre la sous-unité régulatrice de la protéine kinase A (activée par l'AMPc) à la membrane mitochondriale et régule l'activité du pore de transition mitochondrial. Les résultats obtenus montrent une expression plus prononcée de PDE4B dans les tissus nerveux pathologiques, liée à une modification structurale de l'ARN correspondant, notamment à la délétion d'une région dans la partie 3' noncodante. Ce résultat est tout à fait compatible avec la présence de séquences de déstabilisation des ARNm dans la séquence identifiée par DATAS. La délétion de ces séquences de déstabilisation de l'ARNm de la PDE4B, par épissage ou par utilisation de séquences de polyadénylation alternatives, peut aboutir à une stabilisation, donc à une augmentation de l'expression, de la partie codante de cet ARN. Cet événement se produit spécifiquement dans le cerveau des sujets pathologiques et non dans les sujets contrôles.

L'identification d'un fragment dérivé de AKAP1 démontre par ailleurs l'implication de cette protéine dans le développement des processus d'excitotoxicité et de mort neuronale. AKAP1 interagit avec la sous-unité régulatrice de la protéine kinase A et avec le récepteur périphérique aux benzodiazépines (PBR), qui participe à la régulation de l'ouverture du pore

7

mitochondrial de transition, ouverture qui caractérise l'exécution de l'apoptose. Par conséquent l'invention suggère que AKAP1 régule l'intervention du PBR dans les phénomènes de mort cellulaire tels que la mort neuronale.

L'identification d'un fragment dérivé de GABA(A)RAPL1 souligne une dérégulation de la signalisation dépendante du récepteur GABA(A). Cette observation est tout à fait compatible avec l'importance du neurotransmetteur comme inhibiteur de transmission synaptique, notamment par son interaction avec le récepteur GABA(A). Cette inhibition permet de protéger les neurones contre une excitation soutenue qui pourrait conduire à la mort neuronale par 10 excitotoxicité. Nos travaux indiquent donc une altération de ce niveau de régulation, impliqués dans la présentation et la désensibilisation du récepteur GABA(A).

Plus particulièrement, la découverte rapportée dans la présente invention illustre l'existence d'altérations de la signalisation GABA en relation avec des troubles cognitifs. La présente invention révèle aussi l'existence d'altérations d'épissage de l'ARNm codant pour la sous-unité epsilon du récepteur GABA(A) entre des ARNm extraits de cortex préfrontal de patients atteints de la maladie d'Alzheimer d'une part et des ARNm extraits de la même région de cerveau d'individus contrôles ayant le même âge, d'autre part. Aucune anomalie de cette sous-unité n'avait jamais été rapportée jusqu'à présent en pathologie humaine.

La présente invention permet donc de proposer de nouvelles stratégies thérapeutiques des désordres cognitifs, basées sur une modulation de ces voies métaboliques, qui sont corrélées à l'apparition, au développement et à la progression de l'excitotoxicité et de l'apoptose dans les cellules nerveuses, et sont particulièrement pertinentes dans les maladies neurodégénératives et la fonction cognitive.

30

5

15

20

25

Comme indiqué précédemment, la présente invention concerne de manière générale l'utilisation d'un composé de la famille des pyrazolopyridines pour le

15

20

25

traitement de maladies neurodégénératives (y compris la démence vasculaire), notamment de déficits cognitifs associés aux maladies neurodégénératives.

La présente demande documente les propriétés avantageuses et remarquables de composés de la famille des pyrazolopyridines, dont l'étazolate, pour le traitement des déficits cognitifs, notamment ceux induits par la maladie d'Alzheimer et la démence vasculaire.

Dans le contexte de l'invention, le terme « traitement » désigne le traitement préventif, curatif, palliatif, ainsi que la prise en charge des patients (réduction de la souffrance, amélioration de la durée de vie, ralentissement de la progression de la maladie, amélioration de la survie des neurones, protection des neurones contre l'excitotoxicité ou l'apoptose, etc.), etc. Le traitement peut en outre être réalisé en combinaison avec d'autres agents ou traitements, notamment adressant les événements tardifs de la pathologie, tels que des inhibiteurs de caspases ou autres composés actifs.

L'invention est particulièrement adaptée au traitement des déficits cognitifs chez les sujets, c'est-à-dire à la réduction de ces effets et/ou à l'amélioration de la perception cognitive chez les patients.

Au sens de l'invention, un composé (ou ligand) de la famille des pyrazolopyridines désigne avantageusement tout composé de formule (I) suivante, qui peut être substitué ou non, sur l'une quelconque des positions.

Les composés de la famille des pyrazolopyridines utilisés dans la présente invention sont en particulier choisis parmi les composés suivants :

15

20

- L'étazolate de formule (II) suivante :

5 l'étazolate constituant un mode de mise en œuvre préféré de l'invention,

- Ester éthylique de l'acide 4-butylamino-1-ethyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique (tracazolate),
- Ester éthylique de l'acide 4-butylamino-1-ethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 1-(4-amino-pyrazolo[3,4-b]pyridin-1-yl)- β -D-1-deoxy-ribofuranose
- Ester éthylique de l'acide 1-ethyl-4-(N'-isopropylidene-hydrazino)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique (SQ 20009),
- 4-amino-6-methyl-1-n-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine
- Ester éthylique de l'acide 4-Amino-1-ethyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique (desbutyl tracacolate),
- 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxamide,
- Ester éthylique de l'acide 1-ethyl-6-methyl-4-methylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
- Ester éthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-propyl-1*H*-pyrazolo[3,4-30 *b*]pyridine-5-carboxylique,
 - Ester éthylique de l'acide 1-ethyl-4-ethylamino-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- Ester éthylique de l'acide 4-amino-1-butyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 5-(4-amino-pyrazolo[3,4-b]pyridin-1-yl)-2-hydroxymethyl-tetrahydro-furan-3-ol,

- ester allylique de l'acide 1-allyl-4-amino-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-amino-1-ethyl-3,6-dimethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-dimethylamino-1-ethyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4b]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 1-ethyl-6-methyl-4-propylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-4-ynyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-but-3-enyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-allylamide,
 - 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-isopropylamide,
- 4-amino-1-pentyl-N-*n*-propyl-1*H*-pyrazolo-[3,4-*b*]pyridine-5-carboxamide,
 - ester allylique de l'acide 4-amino-1-butyl-6-methyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-prop-2-ynylamide
- ester allylique de l'acide 4-amino-1-(3-methyl-butyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-N-(2-propenyl)carboxamide,
- ester allylique de l'acide 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5carboxylique,
 - 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-butylamide,
- ester allylique de l'acide 4-amino-1-but-3-ynyl-6-methyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,

WO 2005/000302 PCT/FR2004/001630

- ester allylique de l'acide 4-amino-1-but-3-enyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-allylamide,
- ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
- ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-(3-methyl-butyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-10 *b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester isobutylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-butylamide,
 - ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-(3-methyl-but-2-enyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-cyclopropylamide,
 - ethyl 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-hydroxamate,
- ester prop-2-ynylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4b]pyridine-5-carboxylique,
 - ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-4-ynyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
- ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-4-enyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-propylamide,
- 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-cyclopropylmethyl-amide,
 - ester 2-méthyl-allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-Amino-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-allylamide (ICI 190,622),
 - 4-amino-1-pent-4-ynyl-*N*-2-propenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxamide,
- 4-amino-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-prop-2-ynylamide,
 - 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-but-2-ynylamide,

- ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester allylique de l'acide 4-amino-1-(2-cyclopropyl-ethyl)-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester allylique de l'acide 4-amino-1-hex-5-ynyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-amino-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-cyclopropylmethyl-amide,
 - ester but-3-énylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester cyclopropylméthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-butylamino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-allylamide,
- ester 2-cyclopropyl-éthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester cyclopropylméthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester cyclopropylméthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-4-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-amino-1-benzyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-30 *b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-benzylamide,
 - 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-phenylamide,
 - ester benzylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-Azido-1- β -D-ribofuranosylpyrazolo[3,4-b]pyridine,
 - 1-pent-3-ynyl-*N*-2-propenyl-4-propionamido-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxamide.
- 2-(4-amino-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-1-yl)-5-hydroxymethyl-tetrahydro-furan-3,4-diol,
 - 2-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-éthanol,

25

- 3-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-propan-1-ol,
- ester propylique de l'acide 3-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-acétique,
- ester éthylique de l'acide 2-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-propionique,
- ester éthylique de l'acide 2-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-
 - ester éthylique de l'acide 2-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-benzoique,
- ester propylique de l'acide 3-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)pentanoïque,
 - N-benzylidene-N'-(3-methyl-1-phenyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-hydrazine,
- *N*-furan-2-ylmethylene-*N*'-(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-hydrazine,
 - N-(4-fluoro-benzylidene)-N-(3-methyl-1-phenyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-hydrazine,
 - N-(3-furan-2-yl-allylidene)-N'-(3-methyl-1-phenyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-hydrazine,
- *N*-(4-methoxy-benzylidene)-*N*'-(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-30 yl)-hydrazine,
 - 4-[(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-hydrazonomethyl]-benzonitrile,
- N-benzo[1,3]dioxol-5-ylmethylene-N-(3-methyl-1-phenyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-hydrazine,
 - N-(3-methyl-1-phenyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-N-(4-nitro-benzylidene)-hydrazine,
 - *N*-(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-*N*'-(2-nitro-benzylidene)-hydrazine,
- *N*-(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-*N*-(4-trifluoromethyl-benzylidene)-hydrazine,
 - *N*-(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-*N*'-(5-nitro-furan-2-ylmethylene)-hydrazine,

25

- N-(3-methyl-1-phenyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-N-(2-trifluoromethyl-benzylidene)-hydrazine,
- *N*-(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-*N*'-(6-nitrobenzo[1,3]dioxol-5-ylmethylene)-hydrazine,
 - Acide 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-ethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-ethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-(pyridin-4-ylmethyl)-amide,
- 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-ethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5- (tetrahydro-furan-2-ylmethyl)-amide,
 - 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-ethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-(5-hydroxy-pentyl)-amide,
- 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-ethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl]-amide,
 - ester éthylique de l'acide 4-*tert*-butylamino-1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-4-cyclopropylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-4-propylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-4-phenylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-butylamino-1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-4-(2-ethoxy-ethylamino)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 4-benzylamino-1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-4-phenethylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique.

WO 2005/000302

Les composés peuvent être sous forme de sel, ester, racémique, isomère actif, etc. La capacité des composés à protéger les cellules des radicaux libres peut être vérifiée in vitro. Un composé tout particulièrement préféré est l'étazolate, le tracazolate ou le cartazolate, plus préférentiellement l'étazolate.

5

10

La présente invention propose ainsi, pour la première fois, une intervention thérapeutique liant une modulation des radicaux libres et une modulation du recepteur GABA(A) comme cible thérapeutique pour le traitement des déficits cognitifs associés aux maladies neurodégénératives. Selon des modes de mise en œuvre particuliers, l'invention peut être utilisée pour traiter les déficits cognitifs en phase précoce de ces maladies. Elle est applicable notamment dans le cas de la maladie d'Alzheimer, de la démence vasculaire, de la chorée de Huntington et de la maladie de Parkinson.

Un objet tout particulier de l'invention réside dans l'utilisation d'un composé pyrazolopyridine pour la préparation d'un médicament pour traiter le déficit cognitif chez les patients atteints de la maladie d'Alzheimer et de la démence vasculaire.

20

Un autre objet de l'invention réside dans l'utilisation d'un composé pyrazolopyridine, notamment l'étazolate, pour la préparation d'un médicament pour traiter l'ischémie cérébrale.

25

30

Un autre objet de l'invention concerne l'utilisation d'un modulateur du GABA(A) et/ou des radicaux libres pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des pathologies neurodégénératives, notamment de la maladie d'Alzheimer et la démence vasculaire, ou des troubles ou désordres cognitifs chez les patients atteints de telles pathologies. Le composé modulateur utilisé peut être tout composé chimique, d'origine naturelle ou synthétique, notamment une molécule organique ou inorganique, d'origine végétale, bactérienne, virale, animale, eucaryote, synthétique ou semi-synthétique, capable de moduler l'expression ou l'activité des radicaux libres (ROS).

16

Les composés utilisés dans le cadre de la présente invention peuvent être formulés et administrés de différentes façons. L'administration peut être réalisée par toute méthode connue de l'homme du métier, de préférence par voie orale ou par injection, systémique ou locale. L'injection est typiquement réalisée par voie intra-oculaire, intra-péritonéale, intra-cérébrale, intra-veineuse, intra-artérielle, sous-cutanée ou intra-musculaire. L'administration par voie orale ou systémique est préférée. Les doses administrées peuvent être adaptées par l'homme de l'art. Typiquement, de 0,01 mg à 100 mg / kg environ sont injectés, pour des composés de nature chimique. Des dosages unitaires particuliers sont par exemple de 0,5 à 40 mg par dose administrée. Il est entendu que des injections répétées peuvent être réalisées, éventuellement en combinaison avec d'autres agents actifs ou tout véhicule acceptable sur le plan pharmaceutique (ex., tampons, solutions saline, isotonique, en présence d'agents stabilisants, etc.).

5

10

15

20

25

30

Le véhicule ou excipient acceptable sur le plan pharmaceutique peut être choisi parmi des solutés tampons, solvants, liants, stabilisants, émulsifiants, etc. Des solutés tampons ou diluant sont notamment le phosphate de calcium, sulfate de calcium, lactose, cellulose, kaolin, mannitol, chlorure de sodium, amidon, sucre en poudre et hydroxy propyl méthyl cellulose (HPMC) (pour libération retard). Des liants sont par exemple l'amidon, la gélatine et des solutés de remplissage comme le sucrose, glucose, dextrose, lactose, etc. Des gommes naturelles ou synthétiques peuvent aussi être utilisées, comme notamment l'alginate, la carboxyméthylcellulose, la méthylcellulose, la polyvinyl pyrrolidone, etc. D'autres excipients sont par exemple la cellulose et du stéarate de magnésium. Des agents stabilisants peuvent être incorporés aux formulations, comme par exemple des polysaccharides (acacia, agar, acide alginique, gomme guar et tragacanth, la chitine ou ses dérivés et des éthers de cellulose). Des solvants ou solutés sont par exemple la solution Ringer, l'eau, l'eau distillée, des tampons phosphates, des solutions salines phosphatées, et autres fluides conventionnels.

WO 2005/000302

L'invention est utilisable chez les mammifères, notamment chez l'être humain. Les résultats présentés dans les exemples illustrent l'efficacité de l'étazolate à améliorer la viabilité de neurones placés en conditions d'excitotoxicité, de stress oxydatif ou d'ischémie cérébrale, et à améliorer les capacités de mémorisation des animaux dans une situation aversive.

L'invention permet également le développement de tests, kits ou procédés de détection, dépistage ou diagnostic in vitro de ces pathologies, basés sur une détermination de la présence d'une dérégulation ou d'une altération dans un gène, un messager ou une protéine PDE4 ou, AKAP1 ou encore GABA(A)RAPL1, chez un sujet. L'invention fournit également des outils pour la mise en œuvre de tels tests, notamment des sondes, amorces, cellules, réactifs, etc.

15

10

L'invention fournit également des tests ou procédés pour cribler des molécules candidates pour le traitement des maladies neurodégénératives, comprenant la détermination de la capacité des molécules à lier AKAP1, GABA(A)RAPL1, le récepteur GAB(A) et/ou la PDE4, notamment les forme altérées de ces gènes ou protéines telles que décrites ci-avant.

D'autres aspects et avantages de la présente invention apparaîtront à la lecture des exemples qui suivent, qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

25

20

LEGENDE DES FIGURES

Figure 1: Effet neuroprotecteur de l'étazolate sur la toxicité induite par NMDA/serine sur les cellules granulaires du cervelet.

Figure 2: Effet neuroprotecteur de l'étazolate sur la toxicité induite par le kainate sur les cellules granulaires du cervelet.

- Figure 3: Effet neuroprotecteur de l'étazolate sur la toxicité induite par NMDA/serine sur les neurones corticaux.
- Figure 4: Effet neuroprotecteur de l'étazolate sur la toxicité induite par le kainate sur les neurones corticaux.
- 5 Figure 5 : Effet neuroprotecteur de l'étazolate sur la toxicité induite par NMDA/sérine sur les cellules de moelle épinière ventrale
 - Figure 6: Effet neuroprotecteur de l'étazolate sur la toxicité induite par le 6hydroxydopamine sur les cellules SH-SY5Y
- Figure 7 : Effet protecteur de l'étazolate dans le modèle d'infarctus cérébral chez le rat.

EXEMPLES

20

25

30

15 <u>Exemple 1 : Identification de la PDE4, AKAP1 et GABA(A)RAPL1 comme</u> cibles moléculaires de l'excitotoxicité

L'analyse qualitative différentielle a été effectuée à partir d'ARN poly adénylés (poly A+) extraits d'échantillons de cerveaux d'animaux correspondant aux différents stades, sans isolement préalable des neurones afin de prendre en compte un maximum d'évènements d'épissages alternatifs liés au développement de la pathologie.

Les ARN poly A+ sont préparés selon des techniques connues de l'homme de métier. Il peut s'agir en particulier d'un traitement au moyen d'agents chaotropiques tels que le thiocyanate de guanidium suivi d'une extraction des ARN totaux au moyen de solvants (phénol, chloroforme par exemple). De telles méthodes sont bien connues de l'homme du métier (voir Maniatis et al., Chomczynsli et al., Anal. Biochem. 162 (1987) 156), et peuvent être aisément pratiquées en utilisant des kits disponibles dans le commerce. A partir de ces ARN totaux, les ARN poly A+ sont préparés selon des méthodes classiques connues de l'homme de métier et proposées par des kits commerciaux.

15

20

30

Ces ARN poly A+ servent de matrice à des réactions de transcription inverse à l'aide de reverse transcriptase. Avantageusement sont utilisées des reverse transcriptases dépourvues d'activité RNase H qui permettent d'obtenir des premiers brins d'ADN complémentaire de tailles supérieures à ceux obtenus avec des reverse transcriptases classiques. De telles préparations de reverse transcriptases sans activité RNase H sont disponibles commercialement.

Pour chaque point de la cinétique de développement de la pathologie (30 jours, 60 jours et 90 jours) les ARN poly A+ ainsi que les ADNc simple brins sont préparés à partir des animaux transgéniques (T) et des animaux contrôles syngéniques (C).

Conformément à la technique DATAS, pour chaque point de la cinétique sont réalisées des hybridations d'ARNm (C) avec des ADNc (T) et des hybridations réciproques d'ARNm (T) avec des ADNc (C).

Ces hétéroduplex ARNm/ADNc sont ensuite purifiés selon les protocoles de la technique DATAS.

Les séquences d'ARN non appariées avec un ADN complémentaire sont libérées de ces hétéroduplex sous l'action de la RNase H, cette enzyme dégradant les séquences d'ARN appariées. Ces séquences non appariées représentent les différences qualitatives qui existent entre des ARN par ailleurs homologues entre eux. Ces différences qualitatives peuvent être localisées n'importe où sur la séquence des ARN, aussi bien en 5', 3' ou à l'intérieur de la séquence et notamment dans la séquence codante. Selon leur localisation, ces séquences peuvent être non seulement des modifications d'épissage mais également des conséquences de translocations ou de délétions.

Les séquences d'ARN représentant les différences qualitatives sont ensuite clonées selon les techniques connues de l'homme de métier et notamment celles décrites dans le brevet de la technique DATAS.

Ces séquences sont regroupées au sein de banques de cDNA qui constituent des banques qualitatives différentielles. Une de ces banques contient les exons et les introns spécifiques de la situation saine; les autres banques contiennent les évènements d'épissage caractéristiques des conditions pathologiques.

20

L'expression différentielle des clones a été vérifiée par hybridation avec des sondes obtenues par reverse-transcription à partir d'ARN messagers extraits des différentes situations étudiées. Les clones hybridant de façon différentielle ont été retenus pour analyse ultérieure. Les séquences identifiées par DATAS correspondent à des introns et/ou à des exons exprimées de façon différentielle par épissage entre les situations pathologiques et la situation saine. Ces évènements d'épissage peuvent être spécifiques d'une étape donnée du développement de la pathologie ou caractéristiques de l'état sain.

La comparaison de ces séquences avec les banques de données permet de classifier les informations obtenues et de proposer une sélection raisonnée des séquences selon leur intérêt diagnostique ou thérapeutique.

La réalisation de DATAS sur des ARN d'animaux contrôles et transgéniques âgés de 60 jours a permis d'isoler un fragment d'ADNc dérivé de l'ARNm de la phosphodiestérase 4B. Ce fragment correspond à un fragment d'exon spécifiquement présent dans les animaux contrôles et donc spécifiquement délété dans les animaux transgéniques pour SOD1G93A au stade 60 jours. Ce fragment recouvre les nucléotides 377 à 486 référencés à partir du codon stop de la PDE4B de souris (séquence accessible dans GenBank, n°AF208023). Cette séquence comprend 2912 bases, le fragment délété correspondant aux bases 2760 à 2869. Cette région est non codante et est exprimée différentiellement entre les animaux contrôles et les animaux transgéniques, du fait de l'utilisation alternative d'un exon 3' non codant ou du fait de l'utilisation de deux sites de polyadénylation alternatifs.

20

25

30

La réalisation de DATAS sur des ARN d'animaux contrôles et transgéniques âgés de 60 jours a également permis d'isoler un fragment d'ADNc dérivé de l'ARNm de AKAP1. Ce fragment correspond à un fragment d'exon spécifiquement présent dans les animaux contrôles et donc spécifiquement délété dans les animaux transgéniques pour SOD1G93A au stade 60 jours. Ce fragment est homologue aux nucléotides 1794 à 2322 de la séquence

20

25

30

référencée dans GenBank sous le n°NM_009648. Cette région est codante et est exprimée différentiellement entre les animaux contrôles et les animaux transgéniques, du fait d'un épissage alternatif.

La réalisation de DATAS sur des ARN d'animaux contrôles et transgéniques âgés de 60 jours a également permis d'isoler un fragment d'ADNc dérivé de l'ARNm de GABA(A)RAPL1. Ce fragment correspond à un fragment d'exon spécifiquement présent dans les animaux contrôles et donc spécifiquement délété dans les animaux transgéniques pour SOD1G93A au stade 60 jours. Ce fragment est homologue aux nucléotides 1055 à 1461 de la séquence référencée dans GenBank sous le n°BC024706. Cette région est dérivée de la région 3' non-codante et est exprimée différentiellement entre les animaux contrôles et les animaux transgéniques.

Ces éléments permettent d'élucider et de définir des voies de signalisation importantes, et montrent que la signalisation dépendante du GABA(A)R semble altérée dans le cerveau de patients atteints de la maladie d'Alzheimer. En effet, l'analyse par criblage différentiel qualitatif selon la technique DATAS des ARNm extraits de cortex préfrontal de patients atteints de la maladie d'Alzheimer d'une part et d'ARN extraits de la même région de cerveau d'individus contrôles ayant le même âge, a mis en évidence des altérations d'épissage de l'ARNm codant pour la protéine GABA(A)RAP (GABA(A) Receptor Associated Protein). Cette altération révèle la rétention de 135 bases d'une séquence intronique au niveau de la base 273 de la séquence répertoriée dans GenBank sous le numéro NM_007278.1. Cette rétention modifie la phase ouverte et donc la fonctionnalité de la protéine GABA(A)RAP. Cette protéine étant impliquée dans la présentation et la désensibilisation du récepteur GABA(A), l'analyse DATAS révèle une altération à ce niveau de la régulation des activités synaptiques.

La signalisation GABA représente l'un des plus puissants mécanismes de régulation négative de l'activité synaptique. Lors de la stimulation de ce récepteur GABA(A) par le neuromédiateur GABA, ce récepteur qui est un canal ionique permet l'entrée d'ions chlore qui participent à la repolarisation des

neurones. Le récepteur GABA(A) présente une structure pentamérique formée de l'association de 2 sous-unités alpha, deux sous-unités beta et une sous-unité accessoire, delta, epsilon ou gamma principalement.

22

Les agonistes du récepteur GABA(A) sont anxiolytiques mais amnésiants.

Les antagonistes du récepteur GABA(A) sont anxiogènes, proconvulsants et promnésiants.

De plus, il est connu que, dans le cerveau de patients atteints de la maladie d'Alzheimer, l'une des sous-unités du récepteur GABA(A), la sous-unité beta3, est sous-exprimée.

10

15

La sous-unité epsilon, présente dans l'hippocampe et qui est une des premières structures cérébrales à être altérée dans le développement de la maladie d'Alzheimer, confère des propriétés pharmacologiques originales au récepteur GABA(A). En effet, la liaison, via les sous-unités béta, aux récepteurs GABA(A) qui contiennent une sous-unité epsilon, d'agents pharmacologiques comme les pyrazolopyridines, tels le tracazolate et l'étazolate, accélère la désensibilisation du récepteur GABA(A) après interaction avec le neurotransmetteur GABA. Cet effet est particulièrement intéressant puisque le vieillissement est associé à une augmentation de la durée nécessaire à la désensibilisation du récepteur GABA(A).

20

25

Une altération de la sous-unité epsilon, comme celle décrite dans la présente invention, associée à l'allongement de la période nécessaire à la désensibilisation des récepteurs GABA(A) dans les processus liés à l'âge comme la maladie d'Alzheimer, peut donc être compensée par le traitement des patients avec des agents pharmacologiques, comme les pyrazolopyridines, tels le tracazolate et l'étazolate. Ce dernier composé présente également l'avantage d'être un inhibiteur de PDE4 dont l'invention montre l'implication dans les phénomènes d'excitotoxicité.

30

La possibilité d'affecter cette voie de signalisation peut conduire à des traitements particulièrement efficaces des pathologies neurodégénératives, notamment des maladies dégénératives associées à une altération des fonctions cognitives comme la maladie d'Alzheimer et la démence vasculaire.

23

Exemple 2 : Inhibition de l'excitotoxicité

Dans cet exemple, des neurones granulaires du cervelet, des neurones corticaux ainsi que des cellules de moelle épinière ventrale de rat ont été mis en culture selon les techniques comme décrit ci-dessous.

Culture primaire des cellules granulaires de cervelet :

Les rats Wistar âgés de sept jours sont décapités et leurs cervelets sont disséqués. Après avoir enlevé les méninges, le tissu est coupé en petits morceaux et trypsinisé pendant 15 minutes à 37°C. Les cellules sont dissociées par trituration et mises en cultures à une densité 300.000 cellules par cm² dans du milieu basal Eagle supplémenté avec 10% du sérum de veau fœtal et 2 mM glutamine. Le lendemain 10 µM ARA-C, un anti-mitotique, est ajouté pour empêcher la prolifération des cellules gliales. Les cellules sont traitées 9 jours après la mise en culture avec le composé inhibiteur étazolate, avant l'addition des toxiques, 50 µM kainate ou 100 µM N-methyl-D-aspartate en présence de 10 µM D-sérine. Le 8-bromo-cAMP est ajouté juste avant les toxiques. Tous les traitements sont effectués au minimum en double et dans au moins deux cultures différentes. Après une incubation de six heures la toxicité est mesurée par un test MTT. Les résultats, normalisés à la moyenne du non-traité, sont statistiquement analysés par le test de Wilcoxon. La valeur significative est déterminée à p inférieur ou égal à 0.05.

25

30

10

15

20

Cultures primaires des cellules corticales :

Des embryons de rat Wistar, âgés de 16 jours, sont prélevés et les cortex sont disséqués. Après la trypsination à 37°C pendant 25 minutes, les cellules sont dissociées par trituration. Les cellules sont ensemencées dans du milieu essentiel minimum, supplémenté avec 10% de sérum de cheval et 10% de sérum de veau fœtal et 2 mM glutamine, à une densité de 300.000 cellules par cm². Après 4 jours en culture la moitié du milieu est changée avec du milieu

10

20

25

30

essentiel minimum supplémenté avec 5% de sérum de cheval et 2 mM glutamine. Le même jour, 10 μ M de 5-fluoro-2-deoxyuridine, un anti-mitotique, est ajouté. Après sept et onze jours de culture, la moitié du milieu est changée par du milieu conditionné. Le milieu conditionné est composé de MEM contenant 5 % de sérum de cheval et 2 mM glutamine ; ce milieu est passé sur un tapis d'astrocytes corticales pendant une nuit avant son utilisation. A jour 14, les cellules sont traitées avec le composé inhibiteur étazolate, avant l'addition des toxiques, 50 μ M kainate ou 20 μ M N-methyl-D-aspartate en présence de 10 μ M D-sérine. Tous les traitements sont effectués au minimum en double et dans au moins deux cultures différentes. Après une incubation de six heures la toxicité est mesurée par un test MTT. Les résultats, normalisés à la moyenne du non-traité, sont statistiquement analysés par le test de Wilcoxon. La valeur significative est déterminée à p inférieur ou égal à 0.05.

15 <u>Cultures primaires de cellules de moelle épinière ventrale :</u>

Les cellules sont isolées à partir d'embryons de rat Wistar âgés de 14 jours. A leur arrivée, les rates gestantes sont sacrifiées par du dioxyde de carbone. Le chapelet d'embryons est prélevé et mis dans une boîte contenant du PBS. La moelle épinière de chaque embryon est disséquée et la corde ventrale est séparée des cordes dorsales. Les cordes ventrales sont ensuite trypsinisées à 37°C pendant 20 min. L'effet de la trypsine est arrêté par l'addition d'un milieu composé de milieu Leibovitz 15, 20% de sérum de cheval, supplément N2 (1X), 20% de glucose (3.2mg/ml), 7.5% de bicarbonate (1.8mg/ml) et de L-glutamine (2mM). Les cellules sont dissociées par trituration. Les amas tissulaires sont enlevés et les cellules dissociées sont ensuite quantifiées par coloration au bleu de trypan. Les cellules ensemencées à une densité de 250 000 cellules/cm² dans un milieu composé de milieu neurobasal, de sérum de cheval (2%), de supplément B27 (1X), et de glutamine (2mM). Après 3 jours de culture in vitro, un agent anti-mitotique, l'ARA-C (5µM), est ajouté aux cellules afin d'inhiber la production de cellules gliales. Les cellules sont mises en culture à 37°C dans un incubateur humidifié (5% CO2) pour 9 jours. Après 9 jours de culture, les cellules sont traitées avec le composé inhibiteur : l'étazolate, avant l'ajout de 25μM de N-methyl-D-aspartate (NMDA) en présence de 10μM D-sérine. Tous les traitements sont effectués au minimum en double et dans au moins deux cultures différentes. Après 3 heures d'incubation avec NMDA/D-serine comme toxique la toxicité est révélée par test MTT.

Les résultats sont normalisés à la moyenne des contrôles non traités et analysés statistiquement par un test de Wilcoxon avec *p* inférieure à 0.05.

Test MTT:

La toxicité est mesurée en utilisant le test MTT. Après l'incubation avec les composés, du MTT est ajouté à une concentration finale de 0.5 mg/ml par puits. Les plaques sont ensuite incubées pendant 30 minutes à 37 °C dans le noir. Le milieu est aspiré et les cristaux sont remis en suspension dans 500 µl de DMSO (diméthylsulfoxyde). L'absorbance à 550 nm est lue et le pourcentage de viabilité est calculé.

15

20

25

30

10

Résultats:

Les résultats obtenus sont présentés sur les figures 1-5. Ces résultats illustrent l'effet protecteur des composés de l'invention sur la survie neuronale. Lors du co-traitement des neurones par un inhibiteur de l'invention, un effet protecteur dose-dépendant est observé dans les modes d'induction de l'excitotoxicité (NMDA/Serine et/ou kainate).

Les figures 1 et 2 présentent des résultats obtenus à l'aide de l'étazolate sur les cellules granulaires du cervelet. Les résultats présentés montrent que l'étazolate permet d'atteindre sur ces cellules un effet protecteur de 40% dans le cas du traitement NMDA/Ser, et de 50% dans le cas de la toxicité induite par le kainate.

Les figures 3 et 4 présentent des résultats obtenus à l'aide de l'étazolate sur les neurones corticaux. Les résultats présentés montrent que l'étazolate permet d'atteindre sur ces cellules un effet protecteur de 47% dans le cas du traitement NMDA/Ser, et de 40% dans le cas de la toxicité induite par le kainate.

La figure 5 présente les résultats obtenus avec l'étazolate sur les cellules de moelle épinière ventrale. Ces résultats montrent que l'étazolate permet d'atteindre sur ces cellules un effet protecteur de 36% dans le cas du traitement NMDA/Ser.

La présente invention documente donc non seulement l'implication de la PDE4B et des récepteurs GABA(A) dans les mécanismes d'excitotoxicité, mais également la capacité d'inhibiteurs à préserver la viabilité neuronale lors de stress liés à l'excitotoxicité.

Exemple 3: Inhibition du stress oxydatif

Dans cet exemple, des cellules de la lignée SH-SY5Y ont été mises en culture selon les techniques connues de l'homme de métier. Ces cellules, dérivées d'un neuroblaste humain, possèdent les propriétés qui caractérisent un précurseur neuronal à un stade précoce du développement.

Le toxique employé est la 6-hydroxydopamine (6-OHDA) qui induit un stress oxydatif. La toxicité est mesurée par un test MTT.

La figure 6 présente les résultats obtenus avec l'étazolate sur les cellules SH-SY5Y. Ces résultats montrent que l'étazolate permet d'atteindre sur ces cellules un effet protecteur de 40% dans le cas du traitement 6-OHDA.

L'étazolate est donc un protecteur potentiel, in vitro, de la mort cellulaire induite par les ROS.

Le potentiel neuroprotecteur d'étazolate est donc renforcé par les résultats obtenus dans l'exemple 2 et 3.

25

20

5

15

20

Exemple 4 : Etude de l'ischémie chez le rat

L'effet protecteur in vivo de l'étazolate a été évalué dans un modèle d'infarctus cérébral chez le rat. Au cours de cette étude, un infarctus cérébral a été provoqué par une occlusion intracavitaire de la carotide interne et des artères moyennes du cerveau. Un groupe de huit rats a été traité avec l'étazolate (10mg/kg, p.o.) avant et plusieurs fois après l'occlusion. Un groupe de huit rats a été traité avec le composé de référence, L-NAME (1mg/kg, i.p.) avant et plusieurs fois après l'occlusion. Un groupe de huit rats n'a été traité qu'avec le véhicule. Les effets ont été évalués par des observations cliniques, des tests fonctionnels neurologiques et par la détermination de la taille de l'infarctus à la fin de l'étude.

Les résultats obtenus montrent que l'étazolate induit une réduction en moyenne de 28% de la taille de l'infarctus par rapport au contrôle (voir exemple en figure 7). D'autre part, une amélioration de l'hypoactivité a été observée dans le groupe traité à l'étazolate par rapport au groupe contrôle (31% pour le groupe étazolate versus 42% pour le groupe contrôle). De plus l'évaluation neurologique des animaux démontre une amélioration dans le groupe traité par rapport au groupe contrôle.

Exemple 5 : Test du labyrinthe aquatique (piscine de Morris)

Ce test est utilisé pour évaluer les capacités à mémoriser et à gérer de l'information spatiale chez le rat dans une situation aversive. La tâche consiste pour l'animal à localiser à l'aide des indices distaux une plate-forme « refuge », invisible par immersion dans un bassin rempli d'eau opacifiée. Le dispositif permet d'évaluer la mémoire de référence de l'animal (la plate-forme reste à la même place à chaque jour du test). Ce test permet d'apprécier des performances mnésiques dépendantes des fonctions de l'hippocampe des animaux testés. Notamment, ce test permet de discriminer les performances de

rats adultes (10 mois) et celles de rats âgés (30 mois). L'hippocampe est une structure cérébrale dont les fonctions sont altérées précocement dans la maladie d'Alzheimer. Le test de piscine de Morris est donc particulièrement reconnu par l'homme de métier comme permettant d'apprécier les propriétés pharmacologiques de composés destinés à traiter la maladie d'Alzheimer ainsi que les autres pathologies associées à un déficit cognitif.

Des rats âgés traités par l'étazolate (3mg/kg et 10mg/kg) administré par voie orale ainsi que des rats traités par le véhicule ont été utilisés pour cette étude. Les performances de ces animaux dans le test de la piscine de Morris ont été comparées à celles d'un groupe contrôle de rats adultes.

Le traitement par 3mg/kg d'étazolate améliore légèrement les performances des rats âgés. Le traitement par 10mg/kg d'étazolate rapproche de façon importante les performances des animaux âgés de celles des animaux adultes.

Ce résultat indique que l'étazolate améliore les propriétés mnésiques et cognitives dépendantes de l'hippocampe, permettant de réduire les déficits de performance liés à l'âge. Ce résultat qualifie l'étazolate pour le traitement des troubles cognitifs liés à l'âge comme la maladie d'Alzheimer notamment.

Exemple 6: Utilisation Clinique chez l'Homme

20

10

15

Cet exemple décrit les conditions d'utilisation chez l'homme de l'étazolate pour le traitement de maladies neurodégénératives. Cet exemple illustre le potentiel thérapeutique de l'invention et ses conditions d'utilisation chez l'homme.

Dans cette étude, des doses uniques croissantes d'étazolate (0.5, 1, 2, 5, 10 et 20 mg) ont été administrées par voie orale sous forme de gélules dosées à 0.5 et 5 mg à des groupes différents et séquentiels de huit sujets jeunes et sains, volontaires, de sexe masculin. Cette étude a été réalisée dans un seul centre, en double aveugle et deux des huit sujets ont reçu un placebo. Les paramètres évalués ont été la tolérance clinique (apparition d'effets adverses, de signes cliniques, changement dans la pression artérielle ou la fréquence cardiaque), électrocardiographique (enregistrement de l'ECG) et biologique (hématologie et

biochimie sanguine, examen urinaire) pendant les 24h suivant l'administration du produit. Un dosage plasmatique du produit a été réalisé chez chaque sujet à différents temps avant et après l'administration du produit (0,25-0,50-1,00-1,50-2,00-3,00-4,00-5,00-6,00-8,00-10,00-12,00 et 24,00 heures). Un dosage urinaire du produit a également été réalisé à partir des urines collectées avant et après l'administration du produit (4, 4-8, 8-12) et 12-24 heures).

A l'issue de cette phase d'administration de doses croissantes, un groupe supplémentaire de six sujets reçoit à deux reprises une dose d'étazolate : à jeun et au cours d'un repas riche en graisse. L'objectif de cette seconde partie est de comparer l'évolution des taux sanguins du produit entre les deux conditions d'administration. Les paramètres évalués sont la tolérance clinique (apparition d'effets adverses, de signes cliniques, changement dans la pression artérielle ou la fréquence cardiaque), électrocardiographique (enregistrement de l'ECG) et biologique (hématologie et biochimie sanguine, examen urinaire) pendant les 24h suivant l'administration du produit. Un dosage plasmatique du produit est réalisé chez chaque sujet à différents temps avant et après l'administration du produit (0,25-0,50-1,00-1,50-2,00-3,00-4,00-5,00-6,00-8,00-10,00-12,00 et 24,00 heures). Un dosage urinaire du produit est également réalisé à partir des urines collectées avant et après l'administration du produit (4,4-8,8-12 et 12-24 heures).

Une gélule gastro-résistante est également développée pour ce produit de façon à pouvoir l'utiliser dans les études cliniques chez l'homme.

Les résultats obtenus au cours de la première phase d'étude de doses croissantes ont montré que l'étazolate était bien toléré et n'a pas entraîné d'effets secondaires. De plus, les dosages plasmatiques ont confirmé chez l'homme la bonne absorption du produit aux doses fortes.

10

15

20

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation d'un composé de la famille des pyrazolopyridines pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des déficits cognitifs chez des patients atteints de maladie neurodégénérative.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le composé est l'étazolate ou le tracazolate, de préférence l'étazolate.
- 3. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le composé est choisi parmi les composés suivants :
 - Ester éthylique de l'acide 4-butylamino-1-ethyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique (tracazolate),
- 15 Ester éthylique de l'acide 4-butylamino-1-ethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique
 - 1-(4-amino-pyrazolo[3,4-b]pyridin-1-yl)- β -D-1-deoxy-ribofuranose
- Ester éthylique de l'acide 1-ethyl-4-(N'-isopropylidene-hydrazino)-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique (SQ 20009),
 - 4-amino-6-methyl-1-n-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine

- Ester éthylique de l'acide 4-Amino-1-ethyl-6-methyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique (desbutyl tracacolate),
 - 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxamide,
- Ester éthylique de l'acide 1-ethyl-6-methyl-4-methylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - Ester éthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-propyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - Ester éthylique de l'acide 1-ethyl-4-ethylamino-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- Ester éthylique de l'acide 4-amino-1-butyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 5-(4-amino-pyrazolo[3,4-b]pyridin-1-yl)-2-hydroxymethyl-tetrahydro-furan-3-ol,

25

30

35

- ester allylique de l'acide 1-allyl-4-amino-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique, ester éthylique de l'acide 4-amino-1-ethyl-3,6-dimethyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-dimethylamino-1-ethyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 1-ethyl-6-methyl-4-propylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-4-ynyl-1H-pyrazolo[3,4-20 b]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-but-3-enyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-allylamide,
 - 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-isopropylamide,
 - 4-amino-1-pentyl-N-n-propyl-1H-pyrazolo-[3,4-b]pyridine-5-carboxamide,
 - ester allylique de l'acide 4-amino-1-butyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-prop-2-ynylamide
- ester allylique de l'acide 4-amino-1-(3-methyl-butyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-N-(2-propenyl)carboxamide,
 - ester allylique de l'acide 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-butylamide,
- ester allylique de l'acide 4-amino-1-but-3-ynyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4b]pyridine-5-carboxylique,

WO 2005/000302

- ester allylique de l'acide 4-amino-1-but-3-enyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-allylamide,
- ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
- ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-(3-methyl-butyl)-1*H*-pyrazolo[3,4b]pyridine-5-carboxylique,
 - ester isobutylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-butylamide, ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-(3-methyl-but-2-enyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-cyclopropylamide, ethyl 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-hydroxamate,
- ester prop-2-ynylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-4-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-4-enyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pent-3-ynyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-propylamide,
- 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-cyclopropylmethyl-amide, ester 2-méthyl-allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-Amino-1-pent-3-ynyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-allylamide (ICI 190,622),
 4-amino-1-pent-4-ynyl-N-2-propenyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxamide,
- 4-amino-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-prop-2-ynylamide,
- 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-but-2-ynylamide,

- ester allylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester allylique de l'acide 4-amino-1-(2-cyclopropyl-ethyl)-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester allylique de l'acide 4-amino-1-hex-5-ynyl-6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-amino-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-cyclopropylmethyl-amide, ester but-3-énylique de l'acide 4-amino-6-methyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester cyclopropylméthylique de l'acide 4-amino-6-méthyl-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-butylamino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-allylamide,
- ester 2-cyclopropyl-éthylique de l'acide 4-amino-6-méthyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester cyclopropylméthylique de l'acide 4-amino-6-méthyl-1-pent-3-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester cyclopropylméthylique de l'acide 4-amino-6-méthyl-1-pent-4-ynyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-amino-1-benzyl-6-méthyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-amino-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-benzylamide,
 - 4-amino-1-pentyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-phenylamide,
 - ester benzylique de l'acide 4-amino-6-méthyl-1-pentyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - 4-Azido-1-β-D-ribofuranosylpyrazolo[3,4-b]pyridine,
 - 1-pent-3-ynyl-N-2-propenyl-4-propionamido-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridine-5-carboxamide.
- 2-(4-amino-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-1-yl)-5-hydroxymethyl-tetrahydro-furan-3,4-diol,
 - 2-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-éthanol,

- 3-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-propan-1-ol,
- ester propylique de l'acide 3-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-acétique,
- ester éthylique de l'acide 2-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)propionique,
- ester éthylique de l'acide 2-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)pentanoique,
 - ester éthylique de l'acide 2-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)-benzoique,
- ester propylique de l'acide 3-(6-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-ylamino)pentanoïque,
 - N-benzylidene-N-(3-methyl-1-phényl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-hydrazine,
- N-furan-2-ylmethylene-N-(3-méthyl-1-phényl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-hydrazine,
 - N-(4-fluoro-benzylidene)-N-(3-méthyl-1-phényl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-hydrazine,
- N-(3-furan-2-yl-allylidene)-N'-(3-méthyl-1-phényl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-hydrazine,
- N-(4-methoxy-benzylidene)-N-(3-méthyl-1-phényl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-hydrazine,
 - 4-[(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-hydrazonomethyl]-benzonitrile.
- 35 *N*-benzo[1,3]dioxol-5-ylmethylene-*N*'-(3-méthyl-1-phényl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-hydrazine,
 - *N*-(3-methyl-1-phényl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-*N*'-(4-nitro-benzylidene)-hydrazine,
- 40 N-(3-methyl-1-phényl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-N'-(2-nitro-benzylidene)-hvdrazine.
- *N*-(3-methyl-1-phényl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-*N*'-(4-trifluoromethylbenzylidene)-hydrazine,
 - N-(3-methyl-1-phényl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-N-(5-nitro-furan-2-ylmethylene)-hydrazine,

- N-(3-methyl-1-phenyl-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-yl)-N-(2-trifluoromethylbenzylidene)-hydrazine,
- 5 *N-*(3-methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-4-yl)-*N*'-(6-nitrobenzo[1,3]dioxol-5-ylmethylene)-hydrazine,
 - Acide 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-éthyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-éthyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-(pyridin-4-ylmethyl)-amide,
- 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-éthyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5- (tetrahydro-furan-2-ylmethyl)-amide,
 - 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-éthyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-(5-hydroxy-pentyl)-amide,
- 4-(3-chloro-4-methoxy-benzylamino)-1-éthyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-[3-(2-oxo-pyrrolidin-1-yl)-propyl]-amide,
 - ester éthylique de l'acide 4-*tert*-butylamino-1-(2-chloro-2-phényl-éthyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phényl-éthyl)-4-cyclopropylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phényl-éthyl)-4-propylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phényl-éthyl)-4-phénylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-butylamino-1-(2-chloro-2-phenyl-ethyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
 - ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phényl-éthyl)-4-(2-éthoxy-éthylamino)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique,
- ester éthylique de l'acide 4-benzylamino-1-(2-chloro-2-phényl-éthyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique, et
- ester éthylique de l'acide 1-(2-chloro-2-phényl-éthyl)-4-phenéthylamino-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridine-5-carboxylique.

4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, pour le traitement de déficit cognitif chez un patient atteint de la maladie d'Alzheimer, de la démence vasculaire, de la maladie de Parkinson ou de la chorée de Huntington.

5

10

- 5. Utilisation de l'étazolate pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement des déficits cognitifs chez des patients atteints de maladie neurodégénérative, en particulier de la maladie d'Alzheimer et la démence vasculaire.
- 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition est administrée par voir orale ou systémique.

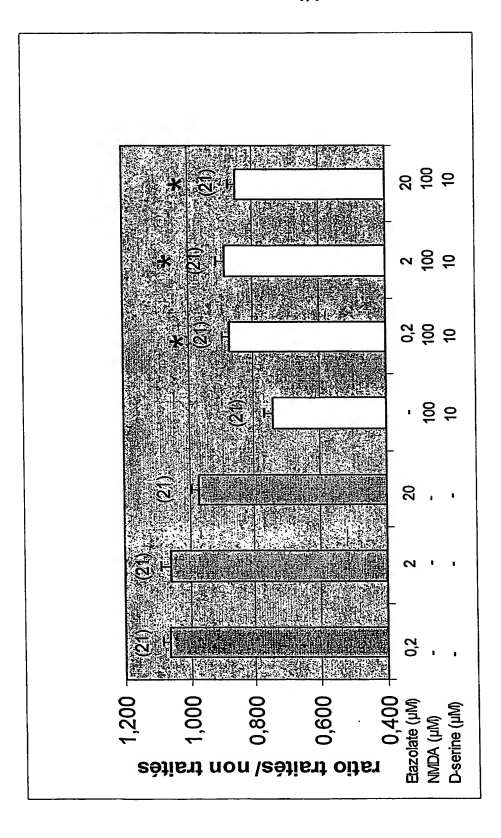


Figure 1

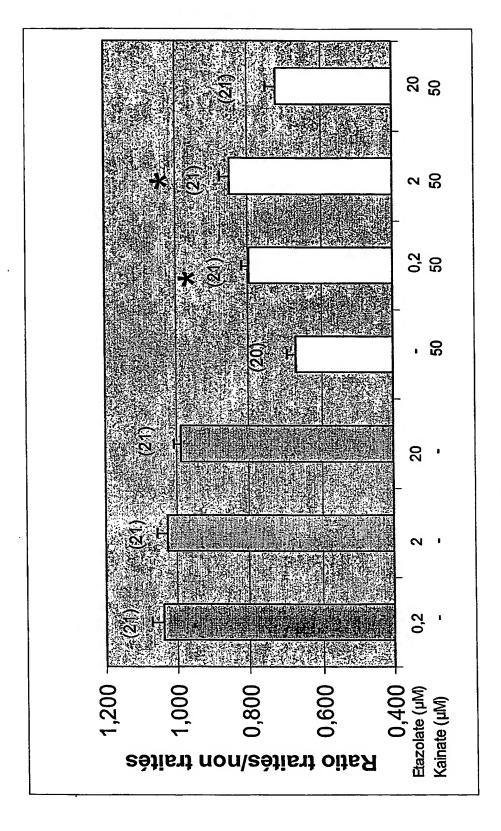


Figure 2

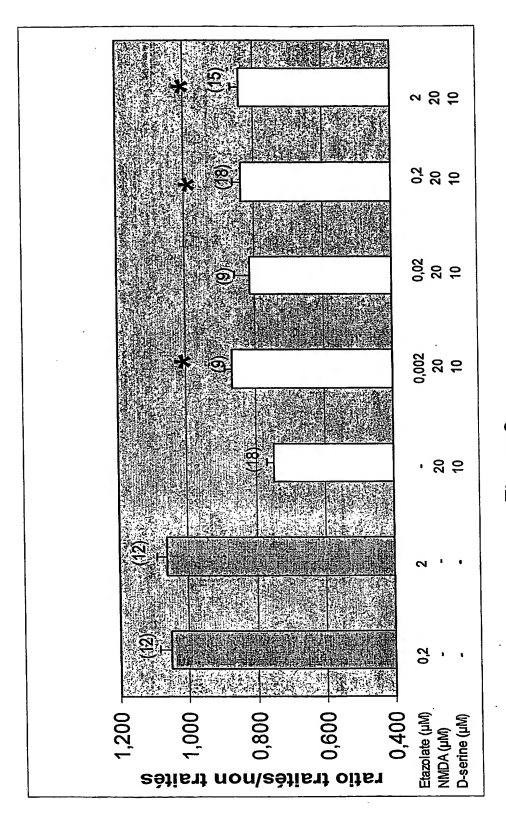


Figure 3

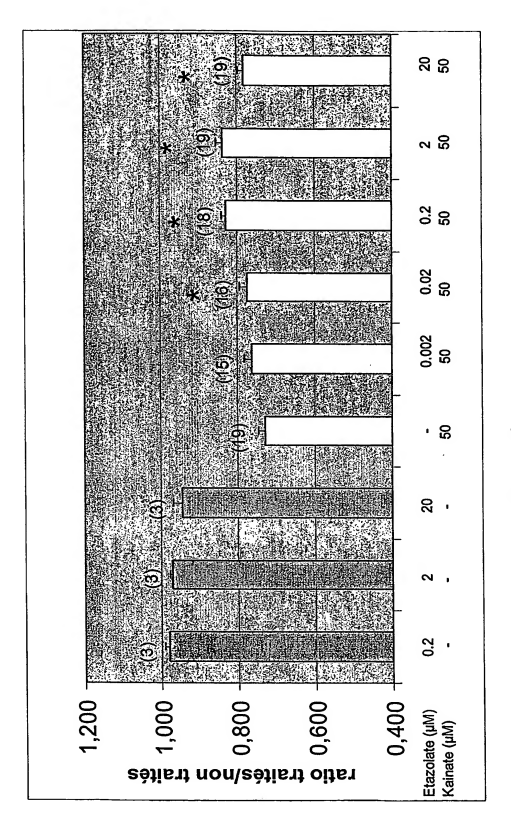
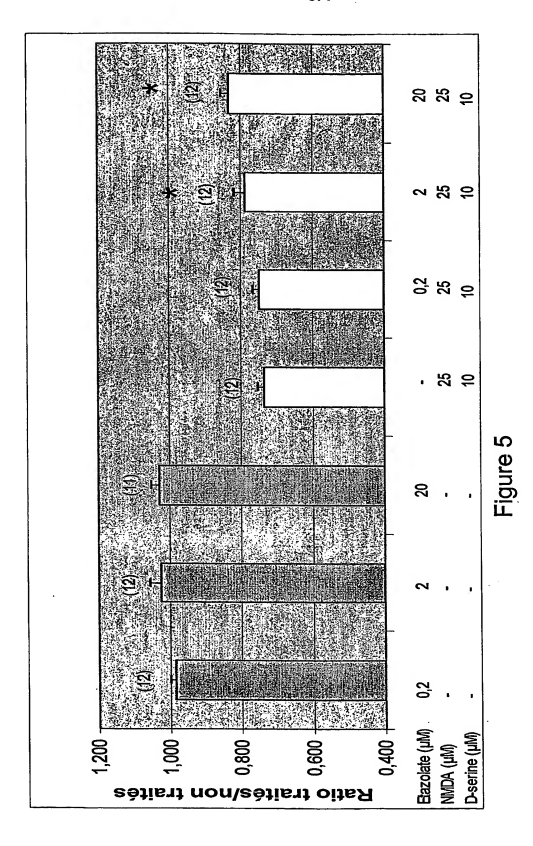


Figure 4



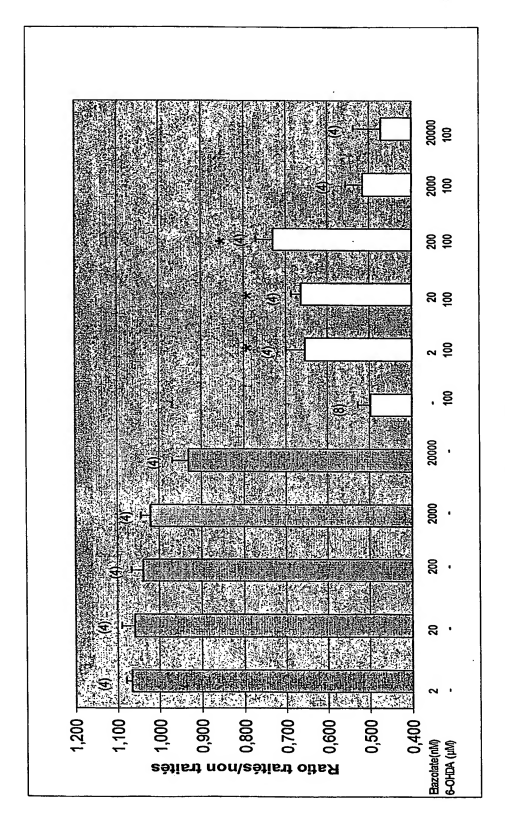
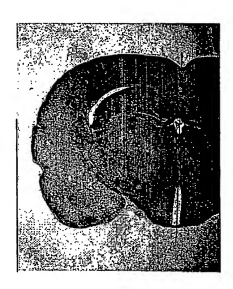


Figure 6



Animal traité par l'étazolate

Animal traité par le véhicule

surface infarctus = 29% sur cette coupe volume infarctus = 20% de l'hémisphère ischémique surface infarctus= 82% sur cette coupe volume infarctus= 72% de l'hémisphère ischémique

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61K31/437 A61P25/16 A61P25/28

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BIOSIS, WPI Data

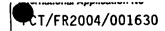
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Х	WO 03/016563 A (EXONHIT THERAPEUTICS SA; AIT IKHLEF ALI (FR); RESINK ANNELIES (FR); S) 27 February 2003 (2003-02-27) cited in the application	1-6
Y	page 1, line 15 - line 19 page 1, line 20 - line 24 page 12, line 10 - line 23 page 14, line 19 - page 20, line 39 page 22, line 1 - line 15 page 22, line 23 - line 26 figures 4,5,8,9 page 33, line 4 - line 11	1-6
	-/	

Special categories of cited documents	*T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but				
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	cited to understand the principle or theory underlying the invention				
E earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to				
L document which may throw doubts on priority_claim(s) or	involve an inventive step when the document is taken alone				
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the				
 O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 	document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art *8* document member of the same patent family				
 P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 					
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report				
15 November 2004	03/12/2004				
Name and mailing address of the ISA	Authonzed officer				
European Patent Office, P B 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tei (+31-70) 340-2040, Tx 31 651 epo ni, Fax (+31-70) 340-3016	Giacobbe, S				



on) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
	1
WO 02/098878 A (HESS HANS-JUERGEN ERNST; MEMORY PHARMACEUTICALS CORP (US); LIU RUIPIN) 12 December 2002 (2002-12-12) page 2, line 9 - line 12 page 4, line 15 - page 14, line 1 page 14, line 3 - line 9 page 47, line 31 - page 48, line 14	1-6
WO 01/81345 A (FUJIMURA MASATAKE ; FUKUNAGA KENJI (JP); OKABE HIROTAKA (JP); TANAKA H) 1 November 2001 (2001-11-01) abstract examples 1-90	1,4-6
WO 01/78709 A (MINERVA BIOTECHNOLOGIES CORP) 25 October 2001 (2001-10-25) figure 4L page 26, line 1 page 1, line 9 - line 11	1,2,4-6
WO 03/045949 A (WARD ROBERT WILLIAM; HAIGH DAVID (GB); LIDDLE JOHN (GB); HICKEY DEIRD) 5 June 2003 (2003-06-05) page 5, line 12 - page 7, line 7 table 1 page 26, line 28 - line 32	1,4-6
WO 01/81348 A (BRISTOFL MYERS SQUIBB COMPANY; MISRA RAJ N (US)) 1 November 2001 (2001-11-01) abstract	1,4-6
WO 2004/045592 A (BERTILSSON GOERAN; ERLANDSSON RIKARD (SE); HELLSTROEM KRISTINA (SE);) 3 June 2004 (2004-06-03) page 9, line 13 page 30, line 17 - line 28	1-6
WO 03/076408 A (ABBOTT LAB) 18 September 2003 (2003-09-18) page 1, line 16 - page 2, line 27	1,4-6
	MEMORY PHARMACEUTICALS CORP (US); LIU RUIPIN) 12 December 2002 (2002-12-12) page 2, line 9 - line 12 page 4, line 15 - page 14, line 1 page 14, line 3 - line 9 page 47, line 31 - page 48, line 14 WO 01/81345 A (FUJIMURA MASATAKE; FUKUNAGA KENJI (JP); OKABE HIROTAKA (JP); TANAKA H) 1 November 2001 (2001-11-01) abstract examples 1-90 WO 01/78709 A (MINERVA BIOTECHNOLOGIES CORP) 25 October 2001 (2001-10-25) figure 4L page 26, line 1 page 1, line 9 - line 11 WO 03/045949 A (WARD ROBERT WILLIAM; HAIGH DAVID (GB); LIDDLE JOHN (GB); HICKEY DEIRD) 5 June 2003 (2003-06-05) page 5, line 12 - page 7, line 7 table 1 page 26, line 28 - line 32 WO 01/81348 A (BRISTOFL MYERS SQUIBB COMPANY; MISRA RAJ N (US)) 1 November 2001 (2001-11-01) abstract WO 2004/045592 A (BERTILSSON GOERAN; ERLANDSSON RIKARD (SE); HELLSTROEM KRISTINA (SE);) 3 June 2004 (2004-06-03) page 9, line 13 page 30, line 17 - line 28 WO 03/076408 A (ABBOTT LAB) 18 September 2003 (2003-09-18)

Information on patent family members



	ent document in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO	03016563	Α	27-02-2003	FR	2828693	A1	21-02-2003
				CA	2457611		27-02-2003
				EP	1417349	A2	12-05-2004
				WO	03016563	A2	27-02 - 2003
				US	2004219552	A1	04-11-2004
				US	2003064374	A1	03-04-2003
WO	02098878	Α	12-12-2002	BR	0207302	Α	10-02-2004
				CA	2438099	A1	12-12-2002
				EΡ	1383767	A1	28-01-2004
				JP	2004528391	T	16-09-2004
				WO	02098878	A1	12-12-2002
				US	2003045533	A1	06-03-2003
WO	0181345	Α	01-11-2001	AU	4878601	Α	07-11-2001
				WO	0181345	A1	01-11-2001
WO	0178709	Α	25-10-2001	AU	5359701		30-10-2001
				CA	2404858	A1	25-10-2001
				EP	1328261		23-07-2003
				JP	2003530432		14-10-2003
				WO	0178709		25-10-2001
				US	2003060487	A1	27-03-2003
WO	03045949	Α	05-06-2003	WO	03045949	A1	05-06-2003
WO	0181348	A	01-11-2001	AU	5354001	A	07-11-2001
				CA	2407445		01-11-2001
				EΡ	1278749		29-01-2003
				JP		T	11-03-2004
				WO	0181348		01-11-2001
				US	2002002178	A1	03-01-2002
WO	2004045592	Α	03-06-2004	WO	2004045592	A2	03-06-2004
WO	03076408	Α	18-09-2003	US	2004048866		11-03-2004
				WO	03076408	A2	18-09-2003

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K31/437 A61P25/16 A61P25/28

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou a la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles de classement) CTB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure ou ces documents relevent des domaines sur lesquels a porte la recherche

Base de données electronique consultee au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilises)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BIOSIS, WPI Data

C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Categone °	Identification des documents cites, avec, le cas écheant, l'indication des passages perlinents	no des revendications visees
X	WO 03/016563 A (EXONHIT THERAPEUTICS SA; AIT IKHLEF ALI (FR); RESINK ANNELIES (FR); S) 27 février 2003 (2003-02-27) cité dans la demande	1-6
Y	page 1, ligne 15 - ligne 19 page 1, ligne 20 - ligne 24 page 12, ligne 10 - ligne 23 page 14, ligne 19 - page 20, ligne 39 page 22, ligne 1 - ligne 15 page 22, ligne 23 - ligne 26 figures 4,5,8,9 page 33, ligne 4 - ligne 11	1-6

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
'A' document définissant l'état genéral de la technique, non considéré comme particulierement pertinent 'E' document anterieur, mais publié à la date de depôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de pnorité ou cite pour determiner la date de publication d'une autre citation ou pour une raison speciale (telle qu'indiquée) 'O' document se réferant a une divulgation orale, a un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié avant la date de depôt international, mais	T' document ulterieur publie après la date de depôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'etat de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la theone constituant la base de l'invention. X' document particulierement pertinent, l'inven tion revendiquée ne peut être consideree comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document consideré isolement. Y' document particulierement pertinent, l'inven tion revendiquée ne peut être considéree comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associe à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant evidente pour une personne du métier. &' document qui fait partie de la même famille de brevets.
Date à laquelle la recherche internationale a éte effectivement achevee 15 novembre 2004	Date d'expedition du présent rapport de recherche internationale 03/12/2004
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P B 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	Giacobbe, S

1

		004/001030
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	no dos revendentions viscos
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no des revendications visees
Υ	WO 02/098878 A (HESS HANS-JUERGEN ERNST; MEMORY PHARMACEUTICALS CORP (US); LIU RUIPIN) 12 décembre 2002 (2002-12-12) page 2, ligne 9 - ligne 12 page 4, ligne 15 - page 14, ligne 1 page 14, ligne 3 - ligne 9 page 47, ligne 31 - page 48, ligne 14	1-6
X	WO 01/81345 A (FUJIMURA MASATAKE ; FUKUNAGA KENJI (JP); OKABE HIROTAKA (JP); TANAKA H) 1 novembre 2001 (2001-11-01) abrégé exemples 1-90	1,4-6
X	WO 01/78709 A (MINERVA BIOTECHNOLOGIES CORP) 25 octobre 2001 (2001-10-25) figure 4L page 26, ligne 1 page 1, ligne 9 - ligne 11	1,2,4-6
X	WO 03/045949 A (WARD ROBERT WILLIAM; HAIGH DAVID (GB); LIDDLE JOHN (GB); HICKEY DEIRD) 5 juin 2003 (2003-06-05) page 5, ligne 12 - page 7, ligne 7 tableau 1 page 26, ligne 28 - ligne 32	1,4-6
X	WO 01/81348 A (BRISTOFL MYERS SQUIBB COMPANY ; MISRA RAJ N (US)) 1 novembre 2001 (2001-11-01) abrégé	1,4-6
P,X	WO 2004/045592 A (BERTILSSON GOERAN; ERLANDSSON RIKARD (SE); HELLSTROEM KRISTINA (SE);) 3 juin 2004 (2004-06-03) page 9, ligne 13 page 30, ligne 17 - ligne 28	1-6
Ρ,Χ	WO 03/076408 A (ABBOTT LAB) 18 septembre 2003 (2003-09-18) page 1, ligne 16 - page 2, ligne 27	1,4-6



							7047 001030
		Date de publication				Date de publication	
WO 0	3016563	Α	27-02-2003	FR	2828693 /	11	21-02-2003
				CA	2457611		27-02-2003
				EP	1417349 /	42	12-05-2004
				WO	03016563 /	42	27-02-2003
				US	2004219552 /	41	04-11-2004
				US	2003064374	41	03-04-2003
WO O	2098878	Α	12-12-2002	BR	0207302		10-02-2004
				CA	2438099 <i>l</i>	41	12-12-2002
				EP	1383 7 67 /		28-01-2004
				JP	2004528391		16-09-2004
				WO	02098878		12-12-2002
				U\$	2003045533 /	A1	06-03-2003
WO O	181345	Α	01-11-2001	AU	4878601	۹	07-11-2001
				WO	0181345 /	A1	01-11-2001
WO 0	178709	Α	25-10-2001	AU	5359701	4	30-10-2001
				CA	2404858		25-10-2001
				EP	1328261 /		23-07-2003
				JP	2003530432		14-10-2003
				WO	0178709 /		25-10-2001
				US 	2003060487 /	41 	27-03-2003
WO 0	3045949	Α	05-06-2003	WO	03045949	A1	05-06-2003
WO O	181348	Α	01-11-2001	AU	5354001 /		07-11-2001
				CA	2407445 /		01-11-2001
				EΡ	1278749		29-01-2003
				JP	2004507455		11-03-2004
				WO	0181348 /		01-11-2001
				US 	2002002178 /	41 	03-01-2002
WO 2	004045592	Α	03-06-2004	WO	2004045592	A 2	03-06-2004
WO O	3076408	Α	18-09-2003	US	2004048866		11-03-2004
				WO	03076408	42	18-09-2003

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потигр.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.